This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images,
Please do not report the images to the
Image Problem Mailbox.

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

11 N° de publication : l'A nutritiser que pour le classement et les communes de reproduction !

71.39989

2.112.550

21 Nº d enveyistrement national

(A utiliser pour les paiements d'unnuites les demandes de copies officielles et trivites autres correspondances avec l'ENPT+

1" PUBLICATION

(51) Classification internationale (Int. Cl.) A 61 k 7/00//A 45 d 44/00.

7) Déposant :Société dite : THE PROCTER & GAMBLE COMPANY, résidant aux États-Unis d'Amérique.

Titulaire : Idem (71)

(74) Mandataire : Harlé & Léchopiez.

(54) Procédé oxydant activé par des enzymes pour teintures capillaires.

(72) Invention de :

33 32 31 Priorité conventionnelle : Demande de brevet déposée aux États-Unis d'Amérique le 9 novembre 1970, ni. 88.143 aux noms de John Francis Sullivan et Eugene Zeffren.

La présente invention concerne un procédé active par des enzymes pour colorer ou teindre des cheveux.

Les teintures préformées à usage capillaire n'ont pas acquis un grand succès auprès des utilisateurs, sar ces teintu 5 res se sont révélées incapables de donner à la chevelure une teinte suffisamment naturelle. Les produits contenant des réactifs tels que H202 et un précurseur oxydant du colorant (c'est-à-dire un précurseur qui forme des colorants in situ sur la chevelure par un procédé oxydant) ont bien permis de 10 produire des couleurs qui imitent parfaitement les teintes naturelles et ces produits jouissent d'un succès raisonnable dans le commerce. Cependant, en raison des conditions sévères d'oxydation (c'est-à-dire la nécessité d'effectuer l'oxydation à une concentration de $H_2\Omega_2$ de 3,0% ou plus et à un pH de 15 3,5 ou plus, pendant des durées de plus de vingt minutes)et des concentrations élevées des précurseurs oxydants des colorants qui sont indispensables pour aboutir à la teinte désiré les produits de cette dernière catégorie peuvent irriter et sensibiliser la peau et aussi endommager la chevelure chez 20 certains utilisateurs. De plus, l'hydroxyde d'ammonium qu'on utilise en général pour maintenir le pH élevé dans ces produit possède une odeur qui n'est pas appréciée par la plupart des utilisateurs.

Dans le brevet des Etats-Unis d'Amérique N°3.251.742, 25 on a décrit un procédé oxydant à base d'enzymes pour color r les cheveux à un pH sensiblement neutre, procédé dans lequel l'agent oxydant est l'oxygène atmosphérique, l'enzyme est une oxydase (par exemple la tyrosinase ou la laccase) et le précurseur de la teinture est un mélange de composé aromatique 30 polyhydrique et d'amine aromatique. De façon étonnante, on a découvert selon l'invention qu'on peut mettre en oeuvre un procédé de teinture par oxydation en utilisant du peroxyde l'hydrogène et une enzyme peroxydase dans des conditions oxydantes douces, sans avoir à utiliser de système double de pré 35 curs urs oxydants de teinture compr nant un composé aromatique polyhydrique et un amine aromatique. On peut utiliser sépar ment l'un ou l'autre des composés de ces types comme précurseurs oxydants de teinture selon l'invention. On dispose ainsi d'une plus grande soupless dans le choix des précufseurs t, 40 par voie d conséquence, d'un plus grand éventail de teintes

/ **L** J**JJUJ** C11CJJU

à même d'être produites.

La présente invention à pour objet un procédé amélioré par oxydation douce pour la teinture des cheveux.

Pour aboutir à cet objectir, ainsi qu'à d'autres objets de l'invention qui resportirent de la suite de la présente description, on utilise un procédé oxydant activépar une enzyme pour teindre les cheveux, procédé dans lequel l'agent oxydant est le peroxyde d'hydrogène ou de l'eau oxygénée. L'enzyme qu'on utilise dans ce procédé est une peroxydase et le procédé 10 consiste à mettre en contact la chevelure avec une solution comprenant l'enzyme percaphase, le peroxyde d'hydrogène et un ou plusieurs précurseurs de colorants oxydants (qui seront définis ci-après), ladite solution ayant un pH d'environ 4,0 à 10,0,et de préférence d'environ 5,5 à ô,0.

Les enzymes peroxydases qui conviennent pour la mise en 15 oeuvre de l'invention sont celles capables de catalyser l' xydation de diverses matières (y compris l'oxydation des précurseurs de colorants selon l'invention)par le peroxyde d'hydrogène . Comme exemples concrets de telles enzymes, on peut men-20tionner la peroxydase NAD dérivée, par exemple, de Staphyloccocus faecalis, la peroxydase NADP, dérivée par exemple de Lactobacillus casei, la peroxydase d'acides gras, provenant par exemple des arachides, la peroxydase de cytochrome, provenant par exemple de la levure de boulanger, la peroxydase prove-25 nant de la racine du raifort, l'iodinase provenant par exempl des tissus de la glande thyroïde et la peroxydase de glutathione provenant par exemple du foie et du sang. Toutes ces nzymes sont bien connues et sont classées dans la classe 1.11 (c'està -dire classe 1, sous-classe 11 des "Recommandations" (1964) 30 de l'International Union of Biochemistry on the Nomenclature

30 de l'International Union of Biochemistry on the Nomenclature and Classification of Enzymes). Ce système et une énumération d'enzymes connues ainsi classées figurent dans "Comprehensiv Biochemistry", Florkin and Stotz, volume 13, Enzyme Nomenclature (1965), Elsevier Publishing Company, New-York. Selon ce système,

"classe l", indique l'oxydoréductase et sous-classe ll indique qu l'acc pteur ou l substrat sur lequel s' xerce l'action de l'enzyme est le peroxyde d'hydrogèn. Après le numéro d la sous-classe, apparaît le numéro de la sous-sous-classe et c lui-ci st suivi du numéro d séri d l'enzyme dans la sous-40 sous-classe. Les nzym s cité s ci-d ssus rép ndent aux

numéros de classification suivants selon ce système : peroxydase NAD (1.11.1.1), peroxydase NADP (1.11.1.2) : peroxydase d'acides gras (1.11.1.3.), peroxydase de cytochrome (1.11.1.5 peroxydase de "raifort" (1.11.1.7) iodinase (1.11.1.0) et la peroxydase de glutathione (1.11.1.9).

Bien que chacune des enzymes indiquées puisse servir dans l'invention, on préfère la peroxydase appelée peroxydas de raifort, dont le numéro de classification est 1.11.1.7 t qu'on appelera parfois simplement "peroxydase". Cette peroxy-10 dase est la plus abondante de toutes les peroxydases. On dit que cette peroxydase est celle de raifort car on la prépare h bituellement avec de la racine de raifort. Mais cette peroxyd pourrait aussi provenir d'autres plantes dont elle serait extraite par des moyens connus ; c'est ainsi que la peroxydas 15 peut provenir de pommes, d'abricots, d'orge, de betteraves, de choux, de carottes, de mais, de coton, d'ail, de pamplemous. ses, de menthe, de rhubarbe, de soja et d'épinards. On peut également l'isoler d'une source animale, par exemple du lait de vache, ou d'une source bactérienne, par exemple Acetobacter 20 peroxidans. Dans un but de clarté, cette enzyme sera appelée ci-après "peroxydase de caifort", indépendamment de la source dont elle a été obtenue.

On peut utiliser les peroxydases sous forme cristalling pure, qu'on obtient en isolant les enzymes d'autres matières 25 présentes pendant leur préparation, ou bien on peut les utiliser sous une forme diluée dans laquelle l'enzyme est présente dans une composition conjointement avec lesdites matières et/ou des diluants inertes ajoutés.

Les préparations enzymatiques qu'on trouve dans le commerce contiennent normalement une enzyme en combinaison avec un diluant inerte et un support, par exemple des hydrat de carbone, des protéines agglutinantes, des sels minéraux comme le sulfate de sodium ou le sulfate de calcium etc. Dans une telle préparation, l'enzyme représente un composant mineur c'est-à-dire entre environ let 50% en poids de la préparatio Le complément, c'est-à-dire de 50 à 99%, est constitué par l'u des diluants et supports qui ont été énumérés plus haut. Les préparations enzymatiques disponibles dans le commerce constituent des sources préférées d'enzymes pour l'invontion, car ce préparations sont plus abondamment disponibles que les

35

enzymes cristallines pures et procurent un niveau connu.prédéterminé et avantageux d'activité nzymatique.

Dans le procédé de teinture selon l'invention.on utilis l'enzyme p roxydas en une conc ntration d'envir n 0.01 à 500 ppm, et de préférence d'environ 0,05 à 100 ppm, dans la solution de teinture. Ces proportions représentent le poids de l'enzyme pure. Si une préparation enzymatique commerciale st utilisée, c'est-à-dire une préparation dans laquelle l'enzym est en combinaison avec des diluants et des supports, la concen-10 tration de la préparation est proportionnellement plus élevée pour aboutir à la concentration voulue en l'enzyme pure.On peut facilement déterminer la proportion de l'enzyme pure dans une composition par des techniques connues de titrage.

Les précurseurs oxydants de la teinture que l'on 15 utilise dans les compositions et dans les procédés de l'invention comprennent des diamines aromatiques, divers phénols substitués, des amino-phénols et des dérivés de ces composés aromatiques (par exemple les dérivés N-substitués des amines et 1 s éthers des phénols). Les précurgeurs qui conviennent pour la 20 mise en oeuvre de l'invention peuvent être classés en deux catégories, à savoir "précurseurs oxydants primaires" et "précurseurs oxydants secondaires". D'une façon générale, les précurseurs oxydants pour des teintures capillaires comprennent les composés monomères aromatiques qui, lors de leur oxydation, 25 forment des oligomères ou des polymères dont la structure moléculaire contient des systèmes conjugués étendus d'él ctrons. En raison de cette nouvelle structure électronique, les ligomères et lespolymères résultants manifestent un déplacement de leurs spectres électroniques vers le visible et apparaissent 30 comme étant colorés.

Par exemple, les précurseurs oxydants capables d former des polymères colorés sont des matières telles qu diverses amines aromatiques ayant un seul groupe fonctionn 1 et qui, lors de l'oxydation, forment une série d'imines c njuquées et de dimères, des trimères etc.du type quinone,d nt les couleurs vari nt entre le v rt et le n ir. Les comp sés t ls que la p-phénylènediamin , comprenant deux group s foncti nn ls, s nt susceptibl s d'un polymérisation xydante pour donner des matières colorées ayant une mass moléculaire 40 plus élevée, contenant d s systèmes c njugués étendus d'électrons

par exemple dans le composé colorant du type appelé Base de Bandrowski". On peut utiliser de façon facultative, des modificateurs de couleur, par exemple ceux qui sont décrits en détail ci-après à propos des "précurseurs oxydants secondaires 5 en combinaison avec les précurseurs primaires et on pens que ces modificateurs s'interposent dans les polymères colorés p n dant leur formation et provoquent des déplacements des sp ctre électroniques, d'où changement de couleur ou d'intensité de la couleur . Il va de soi que les peroxydases dont il est questio 10 conviennent également pour utilisation (en combinaison avec un source de peroxyde, par exemple H202)avec tous les types de précurseurs oxydants primaires et secondaires de teintures. Une liste représentative des précurseurs oxydants qui conviennent pour l'utilisation envisagée figure dans l'ouvrage de Sagarin 15 "Cosmetic Science and Technology", Interscience pages 504 et 508; les précurseurs étudiés gi-après ne sont donnés qu'à titre d'exemple et ne limitent aucunement les compositi ns et les procédés de l'invention. D'autres précurseurs oxydants

les procédés de l'invention. D'autres précurseurs oxydants qui conviennent aux fins de l'invention, sont décrits dans le 20 brevet français N°1.318.072 et le certificat d'addition français n°90.633 adu 19 Janvier 1968 au nom de Schwarzkopf; dans le brevet britainique N° 1.127.080; et dans la demande de brevet des Pays-Bas N°6.609.833 du 6 Février 1967 au nom de la Société dite: Therachemie Chemisch Therapeutische G.m.b.H. On peut également utiliser les précurseurs oxydants

à base de pyridine, de quinoléine et d'isoquinoléine, par exem ple les produits décrits par Berquein, dans Reichst. Aromen, Koerpemflegem.17 (14) 136-6 (1967).

Les précurseurs oxydants que l'on utilise dans l

30 présent procédé peuvent être divisés en deux catégories, à
savoir les précurseurs primaires et les précurseurs secondaire
Les précurseurs primaires sont indispensables pour la mise en
oeuvre de l'invention et comprennent les diamines aromatiques,
les polyphénols aromatiques, les amino-phénols et les dérivés
de ces divers composés aromatiques (par exemple les dérivés
N-substitués des amines t l s éthers des phénols)capabl s
d'assurer la formation de la couleur dans l'essai suivant

qu'on exécute à la températur ambiant (environ 13 à 28°C).

ESSAI DU PRECURSEUR FRIMAIRE DE COLORANT.

On mélange 10 ml d'un tempon aqueux (pH 5 à 3) contenant de 0,01 à 1,0% (en poids) de h₂0₂ avec de 0,1 à 1,0 ml d'une solution aqueuse ou alcoolique à 1% en poids du précurseur.

5 On ajoute à co mélange une proportion de peroxydase d'aifort calculée de mantère que le mélange final contienne de 0,01 à 100 ppm de peroxydase(par rapport au poids de l'enzyme pure). On laisse le mélange au repos pour permettre la formation de la couleur. Si le précurseur primaire est d'une qualité appropriée, la formation de la couleur a lieu en moins de 5 minutes. En raison de leur couleur propre, certains précurseurs confèrent une couleur pâle à la solution avant l'introduction de l'enzyme. La formation de couleur, dans cet essai, concerne le changement de couleur visuellement perceptible qui a lieu après l'addition de l'enzyme.

Les produits aromatiques, c'est-à-dire les diamines, les polyphénols, les amino-phénols et leurs dérivés, dont il a été question plus haut au sujet des précurseurs primaires, peuvent également porter des substituants supplémentaires sur le noyau aromatique, par exemple un atome d'halogène, un groupe aldéhyde, acide carboxylique, nitro, acide sulfonique, ou des groupes hydrocarbonés avec ou sans substituants, ainsi que des substituants supplémentaires sur l'amino-azote et sur l'oxygène phénolique, par exemple des groupes alkyl et aryle avec ou sans substituants.

Les formules (A), (B) et (C) ci-dessous donnent les exemples de divers composés et dérivés aromatiques qui conviennent pour la mise en oeuvre de l'invention, à savoir d s diamines, des amino-phénols et des polyphénols.

(A)
$$R_1 - N - R_2$$
 $N - R_3^{R_4}$

formule dans laquelle X r présent un atom d'hydrogèn , un atom d'halogène (fluor, chl r , brome ou iod), un group nitro, amino, hydroxyl , O , - COOM ou -SO_M (M étant un atome

d'hydrogène, un métal alcalin u alcalino-t rreux, l'ammonium on un ammonium substitué dans l quel un ou plusieurs atom s d'hydrogèn sur l'i n ammonium sont remplacés par un radical alkyle ou hydroxy-alkyle en C_1 à C_3); R_1 , R_2 , R_5 et R_4 , qui 5 peuvent être identiques ou différents, représentent chacun un atome d'hydrogène, un radical alkyle ou alcényle en C, à C ou un radical aryle, alkylaryle, ou arylalkyle en C_6 à C_0 ; R_c représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle ou alcényle en C1 à C4 (éventuellement un radical alkyle ou alcényle 10 substitué par l'un des substituants choisis parmi ceux qui ont été définis par X) ou un radical aryle, alkylaryl arylalkyle en C6 à C9 (éventuellement un radical alkyl , alky aryle ou arylalkyle substitué par l'un des substituants ch is parmi ceux qui ont été désignés par X). Parmi les composés 15 englobés dans la formule (A), on peut citer notamment 1 s suivants:

o-phénylènediamine m-phénylènediamine p-phénylènediamine 20 2-chloro-p-phénylènediamine 2-iodo-p-phénylènediamine 4-nitro-o-phénylènediamine 2-nitro-p-phénylènediamine 1,3,5-triaminobenzène 2-hydroxy-p-phénylènediamine 25 acide 2,4-diaminobenzolque 2,4-diaminobenzoate de sodium di-2,4-diaminobenzoate de calcium 2,4-diaminobenzoate d'ammonium 30 2,4-diaminobenzoate de triméthylammonium 2,4-diaminobenzoate de tri-(2-hydroxyéthyl)ammonium 2,4-diaminobenzaldéhyde acide 2,4-diaminobenzène sul fonique 2,4-diaminobenzènesulfonate de potassium N, N-diisopropyl-p-phénylènediamine 35 N, N-diméthyl-p-phénylènediamine N-méthyl-N'-(2-propényl)-p-phénylènediamine N-phényl-p-phénylènediamine N-phényl-N-benzyl-p-phénylènediamine

N-éthyl-N'-(3-éthylphényl)-p-phénylènediamin

2,4-toluènediamine

2-éthyl-p-phénylènediamine

2-(2-br moéthyl)-p-phénylèn diamine

5 2-phényl-p-phénylènediamine

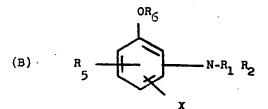
4-(2,5-diaminophényl)benzaldéhyde

2- benzyl-n-phénylènediamine

2-(4-nitrobenzyl)-p-phénylènediamine

2-(4-méthylphényl)-p-phénylènediamine

10 acide 2-(2,5-diaminophényl)-5-méthylbenzolque



formule dans laquelle X est le même que dans la formul (A);

R₁ et R₂, qui peuvent être identiques ou différents,ont la

même signification que dans la formule (A); R₅ est 1 mêm

que dans la formule (A); et R₆ représente un atome d'hydrogène

un groupe alkyle ou alcényle en C₁ à C₄ (y compris 1 s

radicaux alkyle ou alcényle substitués par l'un des substi
tuants définis sous X dans la formule (A) ci-dessus). Parmi

25 les composés englobés dans la formule (B), on peut citer notamment les suivants:

o-aminophénol

m-aminophénol

p-aminophénol

30 2-chloro-p-aminophénol

2-iodo-p-aminophénol

2-nitro-p-aminophénol

3,4-dihydroxyaniline

3,4-diaminophénol

acide 2-hydroxy-4-aminobenzoique
2-hydroxy-4-aminob nzaldéhyde
acide 3-amino-4-hydroxybenzènesulfonique
N,N-diisopropyl-p-amin phénol
N-méthyl-N-(1-propényl)-p-aminophénol

40 N-phényl-N-benzyl-p-aminophénol

C

N-méthyl-N-(3-éthylphényl)-p-aminophénol 2-nitro-5-éthyl-p-aminophénol 2-nitro-5-(2-bromoéthyl)-p-aminophénol (2-hydroxy-5-aminophényl)acétaldéhyde 5 2-méthyl-p-aminophénol acide (2-hydroxy-5-aminophényl)acétique 3-(2-hydroxy-5-aminophényl)-1-propène 3-(2-hydroxy-5-aminophényl)-2-chloro-1-propène 2-phényl-p-aminophénol 10 2-(4-nitrophényl)-p-aminophénol 2-benzyl-p-aminophéno! 2-(4-chlorobenzyl)p-aminophénol 2-(4-méthylphényl)-p-aminophénol 2-(2-amino-4-méthylphényl)-p-aminophénol 15 p-méthoxyaniline éther-2-bromoéthyl-4-aminophénylique éther 2-nitroéthyl-4-aminophénylique éther 2-aminoéthyl-4-aminophénylique éther 2-hydroxyéthyl-4-aminophénylique 20 (4-aminophénoxy)acétaldéhyde acide (4-aminophénoxy)acétique acide (4-aminophénoxy) méthanesul fonique éther l-propényl-4-aminophénylique éther (2-chloro)-1-propényl-4-aminophénylique 25 éther (2-nitro)-l-propényl-4-aminophénylique éther (2-amino)-1-propényl-4-aminophénylique éther (2-hydroxy) +1-propényl-4-aminophénylique

30 (c) R₅ OR₆

formule dans laquelle X, R₅ et R₅ sont tels que définis dans la formule (B). Parmi les composés englobés dans la formule (C), on peut cit r n tamment les suivants:

o-hydroxyphénol m-hydroxyphénol

p-hydroxyphénol

```
4-méthoxyphénol
```

2-méth xyphénol

4-(2-chloroéthoxy)phénol

4-(2-propénoxy)phénol

5 4-(3-chloro-2-propénoxy)phénol

2-(chloro-4-hydroxyphénol

2-nitro-4-hydroxyphénol

2-amino-4-hydroxyphénol

1,3,5-trihydroxylenzène

10 2.4-dihydroxybenzaldéhyde

3,4-dihydroxybenzaldéhyde

acide 3,4-dihydroxybenzolque

acide 2.4-dihydroxybenzènesulfonique

3-éthyl-4-hydroxyphénol

15 3-(2-nitroéthyl)-4-hydroxyphénol

3-(2-propényl)-1-hydroxyphénol

3-(3-chloro-2-propényl)-4-hydroxyphénol

2-phényl-4-hydroxyphénol

2-(4-chlorophényl)-4-hydroxyphénol

20 2-benzyl-4-hydroxyphénol

2-(2-nitrophényl)-4-hydroxyphénol

2-(2-méthylphényl)-4-hydroxyphénol

2-(2-méthyl-4-chlorophényl)-4-hydroxyphénol

3-méthoxy-4-hydroxy-benzaldéhyde

2-méthoxy-4-(1-propényl)phénol 25

acide 4-hydroxy-3-methoxycinnamique

30

2.5-diméthoxyaniline Les précurseurs secondaires, dont l'utilisation est facultative dans le procédé selon l'invention, comprenn nt les amines et phénols aromatiques ainsi que leurs dérivés qui, dans l'essai indiqué, ne produisent pas de formation d couleur, mais modifient la couleur, la nuance ou l'intensité de la couleur développée par les précurseurs primaires. Divers composés aromatiques (amines, phénols, et leurs déribés), y compris les diamines et les polyphénols aromatiques 35 qui ont été définis par les formul s (A), (B) et (C), mais qui ne convi nnent pas c mme précurseurs primaires dans 1' ssai décrit c1-dessus, peuvent servir comme précurs urs secondaires à la c nditi n de pouvoir m difier la c uleur,

la nuanc ou l'intensité de la coul ur produite par 1 s 40

. 2

35

précurseurs primaires, comme on peut s'en rendre compte dans l'essai suivant concernant l s précurseurs secondaires et que l'on exécute à la température ambiante (environ 13 à 26°C).

ESSAI DU PRECURSEUR SECONDAIRE DE COLORANT.

On prépare deux solutions comme suit : on mélange 10 m d'un tampon aqueux (pH 5 à 6) contenant de 0,01 à 1,0% (en poids) de H₂O₂ avec de 0,1 à 1,0 ml d'une soluti n aqueu ou alcoolique à 1% (en poids) d'un précurseur primaire .On 10 ajoute de 0,1 à 1,0 ml d'une solution aqueuse ou alc oliqu à 1,0% (en poids) du précurseur de colorant secondair poter tiel à 1'une de ces deux solutions et on ajoute ensuit à chaque solution une quantité de peroxydase de raifort suffisante pour que la concentration finale en l'enzyme soit de 15 0,01 à 100 ppm par rapport au poids de l'enzyme pur . On lai les solutions au repos pendant 5 minutes pour permettre 1 développement de la couleur. Si le précurseur secondaire es approprié , il provoque un changement de la couleur, d la nuance ou de l'intensité de la couleur de la second solutio par rapport à la première solution.

Les amines et phénols aromatiques, ainsi que leurs dérivés, qui ont été décrits plus haut comme pouvant servir de précurseurs secondaires, peuvent également porter des substituants supplémentaires sur le noyau aromatiqu, pa exemple un atome d'halogène, un groupe aldéhyde, acide carboxylique, nitro, acide sulfonique ou des groupes hydrocarbonés avec ou sans substituants, ainsi que des substitua supplémentaires sur l'amino-azote et sur l'oxygène phénoliq par exemple des groupes alkyle et aryle avec ou sans substituants.

Comme exemples d'amines, de phénols et de leurs dérivés aromatiques que l'on peut utiliser, on peut indique les composés répondant aux formules (D) et (E) ci-après.

formule dans laquelle Z représent un atome d'hydrogèn ,un groupe alkyl en C₁ à C₃, un atome d'halogèn (fluor, chlore, brome ou iode), un groupe nitro, O ,-COOM ou -SO_M (M

étant un atome d'hydrogèn ou un métal alculin ou alcalino-5 terreux, l'ammonium ou un ammonium substitué dans lequel un ou plusieurs atomes d'hydrogène sur l'ion ammonium sont remplacés par un radical alkyle ou hydroxy-alkyle en C_1 à C_3); R₁ et R₂, qui peuvent être identiques ou différents, représentent chacun un atome d'hydrogène, un radical alkyle ou

- 10 alcényle en $\mathtt{C_1}$ à \mathtt{C}_b ou un radical aryle, alkylaryle ou arylalkyle en C_6 \bar{a} C_9 ; et R_7 représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle ou alcenyle en C1 à C4 (y compris un radical alkyle ou alcényle substitué par l'un des substituants mentionnés sous Z) ou un radical aryle, alkylaryle ou arylalkyle
- 15 en C_6 à C_9 (y compris des radicaux aryle, alkylaryle ou arylalkyle portant les mêmes substituants que Z ci-d ssus). Parmi les composés de formule (D), on peut citer notamment les suivants: aniline
- 20 p-chloroaniline p-fluoroaniline p-nitroaniline p-aminobenzaldéhyde acide p-aminobenzolque
- 25 p-aminobenzoate de sodium p-aminobenzoate de lithium di-p-aminobenzoate de calcium p-aminobenzoate d'ammonium p-aminobenzoate de triméthylammonium
- 30 p-aminobenzoate de tri{2-hydroxyéthyle}. acide p -aminobenzènesulfonique p-aminobenzènesulfonate de potassium N-méthylaniline N-propyl-N-phénylaniline

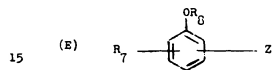
35 N-méthyl-N-2-propénylaniline N-benzylaniline

N-(2-éthylphényl)anilin

4-méthylaniline

4-(2-bromoéthyl)anilin

2-(2-nitroéthyl)anilin
(4-aminophényl)acétaldéhyde
acide 4(aminophényl)acétique
4-(2-propényl)aniline
5 4-(3-bromo-2-phényl)aniline
4-phénylaniline
4-(3-chlorophényl)aniline
4-benzylaniline
4-(4-iodobenzyl)aniline
4-(3-éthylphényl)aniline
4-(2-chloro-4-éthylphényl)aniline



formule dans laquelle Z et R₇ sont les mêmes que dans la formule (D); et R₆ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou alcényle en C₁ à C_h, y compris un t l radical portant un substituant éventuel du type défini sous Z dans la formule (D). Parmi les composés de formule (E), on peut citer notamment les suivants:

phénol

25 p-nitrophénol

p-chlorophénol

p-hydroxybenzaldéhyde acide p-hydroxybenzolque

acide p-hydroxybenzènesulfonique éther éthylphénylique

ether 2-chloroéthylphénylique éther 2-nitroéthylphénylique

> phénoxyacétaldéhyde acide phénoxyacétic :e

3-phénoxy-1-propline

35 3-phénoxy-2-nitro-1-propèn 3-phénoxy-2-bromo-1-propèn

4-propylphénol

4-(3-bromopropyl)phénol

2-(2-nitroéthyl)phén l

(4-hydroxyphényl)acétaldényde acide (4-hydroxyphényl)acétique

4-(2-propényl)phénol

4-(phénylphénol

5 4-(3-bromophényl)phéncl

4-benzylphénol

4-(5-fluoro-2-propényl)phénol

4-(4-chlorobenzyl)phénol

4-(3-éthylphényl)phénol

4-(2-chloro-3-éthylphényl)phénol

2,5-xylénol.

10

On peut utiliser les précurseurs primaires seuls ou en combinaison avec d'autres précurseurs primaires; on peut également utiliser un ou plusieurs précurseurs primaires en combinaison avec un ou plusieurs précurseurs secondaires. Le choix d'un précurseur primaire unique ou d'une combinaison particulière de précurseurs est guidé par la couleur, la nuance et l'intensité de coloration qu'on désire obtenir.La concentration totale du ou des précurseurs dans la solution de 20 teinture est d'environ 0,001 à 6%, et de préférence d'environ 0,01 à 1,0% en poids.

Le peroxyde d'hydrogène est présent dans la solution colorante à une concentration d'environ 0,01 à 1,0% en poids. Le peroxyde d'hydrogène peut être sous forme de l'une des 25 solutions qu'on trouve dans le commerce et qui contiennent d 5 à 90% en poids de peroxyde d'hydrogène. On peut utilis r.en variante, certains sels qui contiennent du peroxyde d'hydrogène dans leur structure cristalline , comme par exemple le perborate de sodium. De même, on peut produire le peroxyde d'hydrogène par des procédés enzymatiques, par exemple en 30 utilisant dans la solution de teinture une combinaison de glucose et d'oxydase glucosique. Quand on opte pour ce moyen de production, on obtient un dégagement lent de peroxyd d'hydrogène dans la solution de teinture et, le plus souvent, 35 on est obligé d prév ir une duré plus lorgue pour obtenir le même effet de t inture que si la quantité xigée de peroxyde d'hydrogène était intr duit dans la solution dès le début du procédé.

Le procédé de teinture selon l'invention est ffectué, de préférence, en solution aqueuse (le terme "solution" ngloi également les dispersions fines ou c lloidales des matières de réacti n ou d s matières ayant réagi), mais on peut égalem utiliser tout solvant liquide qui ne gêne pas l'opération de coloration. Parmi les solvants de ce genre, on peut indiqu r glycérol, le méthanol et le formamide. La durée d'expositio de la chevelure à la solution de teinture peut aller de quel ques secondes à une ou plusieurs heures mais on préfère une 10 durée de 2 à 10 minutes.

On sait que les produits usuels de teinture capillair contiennent d'autres ingrédients, par exemple des agents d'épaississement comme la carboxyméthylcellulose, des agents tensio-actifs comme le N-lauryl-sarcosinate de sodium et des conditionneurs comme les dérivés solubilisés de la lanoline; tous ces ingrédients peuvent également être utilisés dans l procédé selon l'invention pour la teinture des cheveux.

Dans un mode préféré de mise en oeuvre du procédé sell'invention, on prépare un mélange aqueux contenant de 0,1 à 20 1,0% en poids de peroxyde d'hydrogène et/ou plusieurs précur seurs primaires ainsi que, de façon facultative, un ou plusieurs précurseurs secondaires, le pourcentage total en poid du ou des précurseurs étant d'environ 0,01 à 1,0%. On règle le pH du mélange et on le maintient pendant tout le procédé de teinture entre environ 5,5 et 0,0, par un moyen approprié 25 quelconque, par exemple par tamponnage avec des sels convenables (par exemple un mélange de NaH2PO4 et de Na2HPO4), ou par introduction d'un acide ou d'une base, s lo les besoins. On ajoute la peroxydase de raifort en une quant 30 telle que la concentration de l'enzyme dans le mélange soit d'environ 0,05 à 100 ppm. On plonge les cheveux qu' n désire teindre dans cette solution. On préfère que les ch ve soient plongés avant l'introduction de l'enzyme ou aussi rapidement que possible après cette addition, de sorte que l s 35 éléments de couleur qui se forment dans la solution soient rapidem nt fixés sur les cheveux. Une fois que la chevelure a atteint la couleur désiré (n 2 à 10 minut s environ), n la retire de la solution, on rince t on sèche.

Dans un but de commodité les nzym s et l s précurseurs peuvent être combinés au préalabl dans une composition que l'on dilue à la concentration appropriée pour l'utilisation immédiatement avant que l'on s'en serv . Une telle composi-5 tion comprend l'enzyme et unou plusieurs précurseurs primaires et, de façon facultative, un ou plusieurs précurseurs s condaires, dans un rapport en poids des précurseurs à l'enzyme compris entre environ 6.000.000: 1 et 0.02:1, et de préférence entre 20.000:1 et 1:1. On peut ajouter directement ces 10 compositions à une solution tamponnée de peroxyde d'hydrogène immédiatement avant que l'on s'en serve. Bien que les compositions puissent ne contenir que l'enzyme et les précurseurs, elles contiennent normalement ces matières en combinaison avec un diluant inerte, pour faciliter la manipulation et le 15 dosage. Les diluants peuvent être liquides (par exemple l'eau) pour former un concentré liquide, ou ils peuvent être solid s. par exemple des sels minéraux (chlorure de sodium, sulfate de calcium, etc), des amidons, des sucres, etc. Normalement, l'ensemble de l'enzyme et des précurseurs dans les compositions 20 constitue d'environ 0,5 à 20% en poids, le complément consistant en des diluants et, de façon facultative, d'autres matières telles que des conditionneurs de la chevelure (par exempl des polyxiloxanes cationiques), des solvants (comme l'éthanol); . des agents tensio-actifs, des stabilisants (sulfite de sodium etc), des agents d'épaississement (par exemple des dérivés 25 cationiques de la cellulose), etc.

Les exemples suivants, dans lesquels toutes les concentrations des enzymes sont exprimées en poids de l' nzyme pure et où toutes les proportions sont en poids sauf stipula30 tion contraire, servent à illustrer l'invention sans aucunement en limiter la portée.

EXEMPLE 1On a utilisé environ 2 g de cheveux vierges d'un brun clair d'origine européenne et on a formé une mèche avec ces cheveux, en plongeant une xtrémité de la touffe dans un bain de colle d'une profondeur d'environ 6,4 mm. On a placé 1 s cheveux dans un bécher cont nant 10 ml d'une s lution aqu use tampon de NaH₂PO_{1/2}/Na₂HPO_{1/2} (0,1 M n phosphat ,pH 6) qui c ntenait 0,03 % de peroxyd d'hydrogèn et 0,025 % d p-phénylèn -

diamine. On a ajouté 10 microlitres d'une solution de réserve de peroxydas qui contenait l mg/ml d peroxydas de raifort (classification 1.11.1.7.) de manière à obtenir une c ncentra tion finale en enzyme de l ppm. On a agité pendant 5 minutes, puis on a enlevé les cheveux, on les a lavés dans l'eau courante tiède et on a sèché. Après séchage, les cheveux étaient de couleur auburn moyenne, quand on les a comparés à la teintinitiale qui était un brun clair.

On obtient des résultats sensiblement identiqu s si
10 l'on remplace la peroxydase de raifort par un poids égal d
l'une des peroxydases suivantes: peroxydase NAD (N°1.11.1.1)
peroxydase NADP (N° 1.11.1.2), peroxydase d'acides gras
(N° 1.11.1.3), peroxydase de cytochrome (N° 1.11.1.5); iodinase
(N° 1.11.1.3) et peroxydase de glutathione (N° 1.11.1.9).

15 FXEMPLE 2-

Cet exemple décrit l'essai de formation de couleur en utilisant divers précurseurs primaires convenables et l'effet de teinture qu'on obtient sur les chevelures humaines avec les précurseurs considérés, si on les utilise s lon le 20 procédé de l'invention. On a préparé des solutions comprenant 0,3 % de H₂0₂ en dissolution dans 10 ml d'un tampon aqueux NaH, PO, /Na, HPO, (0,1 M en phosphate , pH 6) et de 0,1 à 1,0 ml d'une solution aqueuse ou alcoolique à 1% en poids d'un précurseur primaire. On a ensuite ajouté 100 microlitr s d'une solution aqueuse (1 mg/ml) de peroxydase de raifort. La couleur s'est formée en moins de 5 minutes après l'introduction de la peroxydase. Quand on avait à teindre des cheveux, en préparait les solutions de la même façon, mais on a ajouté à la solution, avant l'introducition de la peroxydase une mèche de cheveux humains d'un blond clair, mèche qui 30 a été préparée de la façon décrite dans l'exemple 1, puis on a agité les cheveux dans la solution avec une baguette de verre pendant de 2 à 5 minutes après l'addition de la peroxy dase et on a ainsi assuré une teinture uniforme. Après teinture, on a rincé les ch veux , on les a tamponnés avec une 35 serviette et on a laissé séch r. Les résultats sont indiqués dans le tableau I ci-après.

TABLEAU I

	/1	Pyy	89							2	112	550
×	Couleur finale	brun foncé	brun moyen reflets dorés	brun moyen reflets		notr	brun moyen reflets dorés	brun foncé reflets rouges	blond foncé reflets rouges	brun moyen r flets rouges dorés	orange - brun	blond, r fl ts rougeAtr s
Teinture des cheveux	Couleur initiale	blond clair	blond clair	blond clair	blond clair	blond clair	brun clair	blond clair	blond clair	blond clair	brun clair	blond clair
Te	Conc. de précurseur	0,1 %	6,1%	0,1%	0,1 %	0,1	0,1%	0,1%	0,1%	0,1%	0,1%	0,1%
Formation de la couleur	Couleur de solu- tion après enzyme	pourpre pr.no1r	Jaune pi. brun	pr.orange	r036	t bleue intense pr.noir	pr.brun	pr.brun foncé	jaune brunâtre	or ang e rougeâtre	pr.brun	orange brun
ormation de	Couleur de solu- tion avant enzyme	claire	claire	claire	claire	légèrement bleue	jaune orange	claire	claire	claire	rouge	Jaune pale
F	Conc.du précurseur	0,01%	0,1 %	0,1%	· 0,1%	0,01%	0,13	0,1%	%। °0	0,15	0,1%	0,1%
	Précurseur p	p-phénylène diamine	o-phénylène diamine	2,4-toluène diamine	N,N-diméthyl-p- phénylènedia- mine	N-phényl-p- phénylènedia- mine	4-nitro-o-phé- nylène-diamine	p-aminophénol	m-eminophénol	o-aminophénol	2-nitro-p-amino phénol	N-méthyl-p-amino- phénol

_1
o)
ı٠١
믜
릶
ᅥ
ᆈ
91
-1
剄
糽
- 1

	Format	Formation de la couleur	leur	Teinture	Teinture des cheveux	
Précurseur	Conc.du précurseur	Couleur de solution avant enzyme	Couleur de solu- tion après enzyme	Conc. de précurseur	Couleur imitiale	Couleur final
aciae 2-amino 1-phénol-4- sulfonique	no 0,15	claire	Jaune	0,13	blond clair	blond, reflets dorés
p-méthoxy- aniline	0,1,5	claire	pr.pourpre	0,1%	blond clair	pourpre
2,5-dimétho- xyaniline	- 0,15	claire	pr.gris	0,1,8	blond clair	brun verdâtre
p-hydroxyphé- nol	é- 0,1%	claire	rouge	0,13	blond clair	meme teinte mais un peu plus foncée
o-hydroxy- phénol	0,1%	claire	orange	0,15	blond clair	brun clair reflets verts
2-méthoxy- phénol	0,15	Janue i Lle	Jaune ifle pr.orange-	0,1%	blond clair	blond foncé reflets rouges
4-méthoxyphé- nol	é- 0,1%	claire	pr.blanc	0,1%	b.ond clair	un peu plus foncé reflets rouges
3-méthoxy-4- hydroxybenzaldé hyde	_ aldé 0,1%	claire	pr.blanc	0,13	blond clair	un peu plus foncé reflets verts
3,4-dihydr xy- benzaldéhyde	xy- e 0,15	claire	rouge-orange	0,1%	blond clair	reflets rouges

m pr = précipité.

EXEMPLE 3-

Cet exempl décrit les résultats obtenus avec d'autres précurseurs primaires appropriés dans l'essai de formation d couleur selon l'exemle 2.

TABLEAU II

0.1%

		Essai de	formation de	couleur
10	Précurseur	Conc.du précurseur	Couleur de solution avant enzyme	Couleur de solution après enzyme
	2-méthoxy-4- (1-propényl)	0.1%	claire	pr.blanc

acide 4-hydro-

xy-3-méthoxycinnamique

claire

jaun

EXEMPLE 4-

Cet exemple décrit le comportement de certains composés aromatiques (amines, phénols et leurs dérivés) lors de l'essai en tant que précurseurs secondaires, alors que ces produits 20 sont inefficaces dans l'essai d'activité du précurseur primaire . On a préparé des paires de solutions comprenant 0.3 % de H₂O₂ en dissolution dans 10 ml d'une solution aqueuse tampon NaH₂PO_h/Na₂HPO_h (0,1 M en phosphate, pH 6). On a 25 placé dans chaque solution la dose appropriée du précurseur primaire et on a placé dans la seconde solution la dose appropriée du précurseur secondaire pour établir les concentrations des précurseurs indiquées dans le tableau III. On a ajouté à chacune des deux solutions 100 microlitres d'une solution de peroxydase de raifort (1 mg/ml). Au bout de 5 minutes, on a comparé les couleurs des deux solutions. Les résultats s nt indiqués dans le tableau III. (voir page suivante).

Quand on remplace dans l'essai qui vient d'être décrit le précurseur secondaire indiqué par l'un des composés sui-35 vants: 4-méthylaniline, 4-fluoroaniline et 4-chloroaniline, n une proportion en poids égale, on obtient des résultats sensiblem nt identiques, n ce s ns qu'on obtient un modificati n d la couleur, de la nuance ou d l'intensité de la couleur produit par le précurseur primair, c' st-à-dire 30 la p-phénylène-diamine.

TABLEAU III

Essai de formation de couleur avec precurseur oxydant secondaire de teinture

5	Précurseur primaire	Cone.	Précurseur secondaire	Conc.	Couleur de so- lution avec primai- re seu- lement	Couleur de solution avec primaire et secondair
10	p-phénylène		2,4-dihydro- xy-benzaldé-		noir	orange-brun
	diamine	0,1%	hyde	0,1%	pourpre	
	p-phénylène		2,5-xylénol	0,1,5	pourpre	pourpre rou-
	diamine	0,2%			•	geatr
	p-phénylène diamine	- 0,02%	p-hydroxy- benzaldéhy-			
15	~*************************************	0,02,0	de	0,1%	pourpre	brun
	p-phénylène	-	•			
	diamine	0,02%	aniline	0,1%	pourp	re pourpre
	EXEMPLE V-					grisātie

Cet exemple décrit l'utilisation de précurseurs secondaires pour modifier la couleur, la muance ou l'int nsité de la coloration produite par un précurseur primaire au cours d'un procédé de teinture selon l'invention.

On a préparé des mèches avec des cheveux humains 25 qu'n a décolorés en blond, mais qui contenaient du jaun résiduel, ces mèches étant préparées comme dans l'exemple 1.

On a préparé des mèches teintes qui servent de normes pour les comparaisons, en utilisant les précurseurs primaires comme suit : On a préparé des solutions comprenant 30 0,3 % de H₂O₂ dans 10 ml d'une solution aqueuse de NaH₂PO₄/Na₂HPO₄ (solution tampon; 0,1M en phosphate pH 6). On a ajouté une dose appropriée d'un précurseur primaire provenant d'une solution de réserve (concentration 1%), on a placé la mèche dans la solution et on a ajouté 100 micr litres

35 d'un solution (1 mg/ml) de p r xydas de raifort. On a agité 1 s cn veux pendant 5 minutes dans la s lution , on a rincé dans de l'eau courante, on a tamponné av c une ser - viette et on a laissé sécher. On a obt nu 1 s résultats suivants:

TABLEAU IV

	Précurseur primaire	Cone.	couleur produite M sur les che- veux	Mèche normalisée N°
5	o-phénylènediamine	0,1%	blond, nuances vertes et jaunes	(1)
	p-phénylènediamine p-phénylènediamine	0,15 0,02,7	noir, nuances pourpr brun-pourpre	res (2) (3)

Pour estimer les précurseurs secondaires, on a effectué la teinture de la même façon que ci-dessus mais on a 10 également ajouté à la solution colorante la dose appropriée d'un précurseur secondaire, qu'on a prelevé dans une solution de réserve à 1%, cette addition se faisant après l'introduction du précurseur primaire, mais avant l'immersion des cheveux dans la solution. Une fois que les cheveux teints ont été 15 séchés, on a comparé leur couleur à celle d'une mèche appropriée de référence, qui avait été teinte seulement en utilisant le précurseur primaire. Les résultats comparatifs figurent dans le tableau V.

			TABLEAU V		•	
20	Précurseur secondaire	Conc.	Précurseur primaire	Cone.	Couleur produite sur les cheveux	Comparaison à la mèche norma- lisée N°
25	Aniline	0,1% 0,1% 0,1%	ò-PD p-PD p-PD	0,1%	oins vert courpre fon pourpre cl	
-,	p-hydroxyber	nz-			plus foncé	
	aldéhyde	0,1%	o-PD	0,1g	nuances ja et très ro	unes uges (1)
		0,1%	p-PD	0,1%	nuances bl noires	eu- (2)
30		0,18	p-PD	೦,೦೭%	brun foncé nuances bl	
	2,5-xylénol	0,1%	o-PD	0,1%	plus clair plus rouge nuances plus relle	s us natu-
35		0,1%	p-PD	0,1%	ol u nuanc geätr	
	2,4-dihydro	0,1% KY-	p-PD	0,02% }	oleu clair	
	b nzaldéhyde	0,1% 0-PD =	o-PD <u>orth</u> -phény <u>para</u> -phényl			ge foncé (2)

Quand, dans l'essai qui vient d'être décrit, on remplace les précurs urs secondaires indiqués dans le tableau V par l'un des précurseurs secondair s suivants (à poids égal), on obtient un changement de la couleur produit sur 1 s cheveux par l'o-phénylènediamine ou la p-phénylènediamine; ces précurseurs de remplacement sont:4-méthylaniline, 4-fluoroaniline, et 4-chloroaniline.

De même, si l'on remplace l'o-phénylènediamine ou la p-phénylènediamine par l'un des précurseurs primaires énumérés 10 ci-après, on obtient des résultats sensiblement analogues en ce sens que la couleur, la nuance ou l'intensité de coloration procurée par le précurseur primaire est modifiée par le précurseur secondaire. Les précurseurs primaires ainsi utilisés sont les suivants : 2,4-toluènediamine, N-phényl-15 p-phénylènediamine, N,N-diméthyl-p-phénylènediamine, 2-nitrop-phénylènediamine, N-méthyl-p-aminophénol, 4-nitro-o-phénylènediamine, o-hydroxyphénol, p-hydroxyphénol, 3,4-dihydr xybenzaldéhyde, 2-méthoxyphénol, 2,5-diméthoxyaniline, 3-méthoxy-4-hydroxybenzaldéhyde, 2-méthoxy-4-(1-propényl)phénol, 4-20 méthoxyphénol, p-méthoxy-aniline, acide (4-hydroxy-3-méthoxycinnamique, o-aminophénol, m-aminophénol, p-aminophénol, 2-nitrop-aminophénol et acide 2- amino-l-phénol-4-sulfoniqu . EXEMPLE 6-

Cet exemple décrit la teinture des cheveux humains 25 par une composition selon l'invention. On a préparé 60g d'une solution diluée de peroxyde d'hydrogène tamponnée à pH 6, en dissolvant 2g d'une solution aqueuse à 30% de peroxyde d'hydrogène dans 58g d'une solution tampon aqueuse NaH_PO_1/Na_HPO_1 (0,1 M en phosphate). On a préparé 60g 30 d'une composition colorante selon l'invention comprenant 1% de p-phénylènediamine, 0,005 % de peroxydase de raifort. 0,25 5 de sulfite de sodium (stabilisant),5% d'éthanol (solvant et agent mouillant),0,2% de produit connu sous la dénomination commerciale "EF-13574A" (produit par Dow Corning 35 t qui est un conditionneur d polysiloxane cationique),10% de produit connu sous la dénomination commercial "Culveram CDG" agent tensio-actif du type bêtaIne vendu par Culver Chemical Company), 13 de produit connu s us la dénomination commercial "JR-IL" (dérivé cellulosique cati niqu qui est

40 unegaississeur t qui st vendu par Union Carbid Company)

et 1 complém nt étant la solution tampon à pH 6 décrit plus haut. On a mélangé la solution p roxydé et la composition col rant t on a appliqué immédiatement l mélang à la ch v lure d'un femme dont les chev ux avaient un couleur natu-5 relle brun-clair, en frottant de manière à former une mouss abandante qui est restée dans les cheveux et qui ne dégoulinait pas dans le cou ou sur le front. Après une minute d traitement, pour assurer une application uniforme sur tout la chevelure, on a laissé la mousse sur les cheveux pendant 10 encore 3 minutes. On a ensuite rincé les cheveux avec de l'eau courante et on a laissé sécher. On a alors constaté que la couleur des cheveux était passée de la couleur initiale qui était un brun-clair à une couleur auburn moyen.

était un brun-clair à une couleur auburn moyen .

Les produits de teinture capillaire qui utilisent d s
15 colorants à oxydation sont couramment vendus sous forme d'une
boîte ou trousse, c'est-à-dire d'un emballage comprenant en
paquets individuels le composant oxydant et le composant
colorant . Dans un mode de réalisation de l'invention, le composant oxydant est une solution aqueuse de peroxyde d'hydro20 gène dont la concentration est d'environ 0,1 à 6,0% en poids,
et le composant colorant comprend un ou plusieurs précurseurs
primaires du type décrit et, de façon facultative, un ou plusieurs précurseurs secondaires, en une concentration d'environ
0,001 à 6% en poids, ainsi qu'environ de 0,01 ppm à 500 ppm
25 d'une enzyme peroxydase du type décrit. En variante, on peut
emballer l'enzyme séparément. L'utilisateur mélange les
composants immédiatement avant de les appliquer à la mhevelure . Un exemple d'une telle trousse est le suivant :

On assemble une trousse de teinture capillaire

30 comprenant en un seul emballage les éléments suivants: (1)
un flacon d'une contenance de 112 ml d'eau oxygénée (1% d

H₂O₂); (2) un paquet en une feuille mince métallique qui
contient un composant de teinture par oxydation, ce composant
comprenant 4 g de p-phénylènediamine, 2 g de carboxyméthyl
55 c llulose de sodium (épaississeur), 20 g d'un amidon (diluant),
0,007 g d peroxydas d soja sur la bas d 100% d'activitéét

58 d Na₂HPO₁/NaH₂PO₁ (tampon à pH 7).On mélang le composant de
t inture avec l'eau oxygéné et on applique le tout à la chevelure,ce qui donn une teinte brun noir qui est sensiblement stable

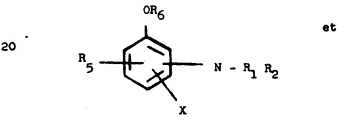
lors des shampooings ultérieurs.

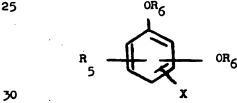
Si, dans la trousse décrit, on remplac la peroxyiase d soja par une proportion équivalent de l'une des
p roxydases ci-après:peroxydase NAD, peroxydase NADP, p roxydase d'acides gras, peroxydase de cytochrome, peroxydas d
raifort, iodinase, et peroxydase de glutathione, on obtient
des résultats sensiblement identiques.

Si, dans cette trousse, on remplace la p-phénylènediamine par une quantité équivalente de l'un des composés
10 ci-après, on obtient pareillement des couleurs qui résistent
aux shampooings. Ces composés sont les suivants :
o-phénylènediamine, 2,4-toluènediamine, N-phényl-p-phénylènediamine, N,N-diméthyl-p-phénylènediamine, 2-nitro-p-phénylèn
diamine, N-méthyl-p-phénylènediamine, 4-nitro-o-phénylèn 15 diamine, o-hydroxyphénol,p-hydroxyphénol, 3,4-dihydroxybenzaldéhyde, 2-méthoxy-4-(1-propényl)phénol, 4-méthoxyphénol,
p-méthoxyaniline, N,N-diméthyl-p-phénylènediamine, acide
4-hydroxy-3-méthoxycinnamique,o-aminophénol, m-aminophén l,
p-aminophénol,2-nitro-p-aminophénol,acide 2-amino-l-phénoi20 4-sulfonique et leurs mélanges.

-REVENDICATIONS-

- 1. Procédé p ur la teinture d s cheveux, caractérisé en ce que l'on met l s chev ux en contact avec un solution contenant d' nviron 0,01 à 500 ppm d'une nzyme peroxydas, d'environ 0,01 à 1,0% en poids de peroxyde d'hydrogène et d'environ 0,001 à 6,0% en poids d'un composé aromatiqu, qui est un précurseur primaire d'un colorant oxydant, t dont le pH est d'environ 4 à 10.
- Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que le composé aromatique est choisi parmi les composés
 répondant aux formules suivantes:





dans lesquelles X représente un atome d'hydrogène, un atome d'halogène, un groupe nitro, amino, hydroxyle, O,,

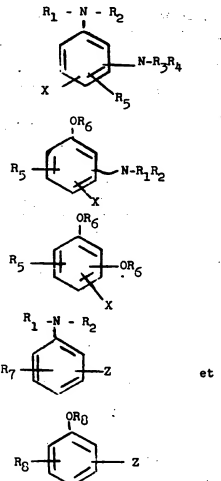
et -80₃M (M étant un atome d'hydrogène, un chal

alcalin ou alcalino-t rreux, l'ammonium ou un ammonium substitué dans lequel un ou plusieurs atomes d'hydrogène sur l'i n ammonium sont remplacés par un radical alkyle u hydr xyalkyle en C₁ à C₃); R₁, R₂, R₃ et R₄ r présentent chacun un atom d'hydrogène, un radical alkyl u alcényl

- en C₁ à C₄ ou un radical aryl , alkylaryl ou arylalkyle en C₅ à C₉; R₅ r prés nte l'hydrogène, un radical alkyl ou alcényl en C₁ à C₄ ou un radical aryle, alkylaryle ou arylalkyle en C₆ à C₉; et R₅ représente un atom d'hydrogèn ou un radical alkyle ou alcényle en C₁ à C₄, ledit composé aromatique étant un précurseur primaire d'un colorant oxydant.
- J. Procédé selon la revendication l, caractérisé en ce que l'enzyme peroxydase est la peroxydase NAD, la peroxydas
 10 NADP, la peroxydase d'acides gras, la peroxydase de cytochrome, la peroxydase de raifort, la peroxydase de soja, l'iodinase ou la peroxydase de glutathione.
 - 4. Procédé selon la revendication l, caractérisé en ce que la concentration en enzyme est d'environ 0,05 à 100 ppm.
- 5. Procédé selon la revendication l, caractérisé en ce que le précurseur primaire est choisi parmi les composés suivants: p-phénylènediamine, o-phénylènediamine, 2,4-toluènediamine, N-phényl-p-phénylènediamine, N,N-diméthyl-p-phénylènediamine, 2-nitro-p-phénylènediamine, N-méthyl-p-phénylènediamine, 4-nitro-o-phénylènediamine, o-hydroxyphénol, p-hydroxyphénol, 5,4-dihydroxybenzaldéhyde, 2-méth xy-phénol, 2,5-diméthoxyaniline, 3-méthoxy-4-hydroxybenzaldéhyd, 2-méthoxy-4-(1-propényl)phénol, 4-méthoxyphénol,p-méthoxy-aniline, N,N-diméthyl-p-phénylènediamine, acide 4-hydroxy-25 3-méthoxycinnamique, o-aminophénol, m-aminophénol, p-aminophénol, 2-nitro-p-aminophénol, acide 2-amino-l-phénol-4-sulfonique et leurs mélanges.
- 6.Procédé selon la revendication l, caractérisé en ce que la concentration en précurseur primaire est d'environ 30 0,01 à 1,0% en poids, l'enzyme étant la peroxydase de raifort.
 - 7. Procédé selon la revendication l, caractérisé en ce que le pH est compris entre environ 5,5 et 3,0.
- G. Procéd' selon la revendication 1, caractérisé en c que, pour teindr les cheveux, on les m t en contact avec la solution contenant le peroxyde d'hydrogène et 1 précurseur primaire, avant d'introduire l'enzyme, et on maintient les cheveux en contact avec la solution après l'introduction de l'enzyme.

9.Procédé pour la t intur d s ch veux, caractérisé n c que l'on m t les ch v ux en contact avec une solution contenant d' nviron 0,01 à 500 ppm d'un enzym p roxydas, d'environ 0,01 à 1% en poids de peroxyde d'hydrogène, d'environ 0,001 à 6% en poids d'un précurseur primaire de colorant oxydant, d'environ 0,01 à 6% en poids d'un composé aromatiqu qui est un précurseur secondaire de la teinture oxydante, et dont 1 pH est d'environ 4 à 10.

10. Procédé selon la revendication 9, caractérisé 10 en ce que le composé aromatique est choisi parmi les composés répondant aux formules suivantes:



dans lesquelles X r prés nt un atome d'hydrogèn , un atom d'halogèn , un group nitro, amino, hydroxyle, 0 , 0 . CH -C-CM t -SO_M (M étant un atome d'hydrogène, un métal alcalin ou alcalino-terreux, l'ammonium ou un ammonium substitué dans lequel un ou plusieurs atomes d'hydrogène sur l'ion ammonium sont remplacés par un radical alkyle ou hydroxy-alkyl n C₁ à C₃); R₁ , R₂ , R₃ , R₄ , R; et R₇ représentent chacun un atome d'hydrogène, un radical alkyle ou alcényle en C₁ à C₄ ou un radical aryle, alkylaryle ou arylalkyle en C₆ à C₉; R₆ et R₆ représentent chacun un atome d'hydrogène, un radical alkyle ou alcényle en C₁ à C₄; Z représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁ à C₃; un atome d'halogène, un groupe nitro , 0 , - COOM et - SO₃M (M ayant la même -CH

;15 signification que sous X ci-dessus), ledit composé aromatiqu étant un précurseur secondaire d'un colorant oxydant.

11. Procédé selon la revendication 9, caractérisé n ce que l'enzyme est l'une de celles énumérées dans la revendication 3.

20 '12.Procédé selon la revendication 9, caractérisé en ce que la concentration en enzyme est d'environ 0,05 à 100ppm 13. Procédé selon la revendication 9, caractérisé n

ce que le précurseur primaire est choisi parmi les composés suivants : p-phénylènediamine, o-phénylènediamine, 2,4-toluè-

ne-diamine, N-phényl-p-phénylènediamine, N,N-diméthyl-p-phénylènediamine, 2-nitro-p-phénylènediamine, N-méthyl-p-phénylènediamine, 2-nitro-p-phénylènediamine, N-méthyl-p-phénylènediamine, 4-nitro-o-phénylènediamine, o-hydroxy-phénol, p-hydroxyphénol, 3,4-dihydroxybenzaldéhyde,2-méthoxy-phénol,2,5-diméthoxyaniline, 3-méthoxy-4-hydroxybenzaldéhyde,

2-méthoxy-4-(1-propényl)phénol, 4-méthoxyphénol, p-méth xy-aniline, N,N-diméthyl-p-phénylènediamine, acide 4-hydroxy-3-méthoxycinnamique, o-aminophénol, m-amin phénol, p-aminophénol,2-nitro-p-amin phén l,acide 2-amin -l-phénol-4-sulfonique et leurs mélanges: et l précurs ur secondaire

sulfoniqu et leurs mélanges; et l précurs ur secondaire est choisi parmi les composés suivants:anilin , p-toluidine, p-fluoroaniline, p-chloroaniline, p-hydroxybenzaldéhyd , 2,4-dihydroxybenzaldéhyd , 2,5-xylén l, t leurs mélang s.

- 14. Procédé sel n la revendicati n 9, caractérisé en c qu la concentration total d s précurs urs primaires et sec ndaires st d'environ 0,01 à 1% n poids, l'nzyme étant la peroxydase de raifort.
- 5 15. Procédé selon la revendication 9, caractérisé en ce que le pH est d'environ 5,5 à 0,0.

16. Procédé selon la revendication 9, caractérisé n ce que, pour teindre les cheveux, on les met en contact av c la solution contenant le peroxyde d'hydrogène et le précurseur primaire avant d'introduire l'enzyme et on mainti nt les cheveux en contact avec la solution après l'introduction de l'enzyme.

17.Composition , caractérisée en ce qu'elle comprend un précurseur primaire de teinture oxydante et une enzyme 15 du type peroxydase dans un rapport en poids du précurseur à l'enzyme compris entre environ 6.000.000:1 et 0,2 :1.

- 13. Composition selon la revendication 17, caractériséé en ce que le précurseur de colorant oxydant est ch isi parmi les composés suivants :
- p-phénylène-diamine, o-phénylènediamine, 2,4-toluènediamin , N-phényl-p-phénylènediamine, N,N-diméthyl-p-phénylènediamine, 2-nitro-p-phénylènediamine, N-méthyl-p-phénylènediamin ,4nitro-o-phénylènediamine, o-hydroxyphénol, p-hydroxyphén 1, 3,4-dihydroxybenzaldéhyde, 2-méthoxy-4-(1-propényl)phén 1,
 - 25 4-méthoxyphénol, p-méthoxyaniline, N,N-diméthyl-p-phénylèn diamine, acide 4-hydroxy-3-méthoxycinnamique, o-aminophén 1, m-aminophénol, p-aminophénol, 2-nitro-p-aminophénol, acide 2-amino-l-phénol-4-sulfonique et leurs mélanges.
 - 19. Trousse de teinture de cheveux, caractérisé
 30 en ce qu'elle comprend un emballage individuel d'un composant
 oxydant et un emballage individuel d'un composant de t inture
 par oxydation, ledit composant oxydant étant une solution
 aqueus de proxyde d'hydrogène d'une concentration d'environ
 0,1 à 6% en poids et ledit composant d t inture comprenant
 35 d'environ 0,001 à 6% en poids d'un précurseur primair d
 - 35 d'environ 0,001 à 6% en poids d'un précurseur primair d colorant et d'environ 0,01 ppm à 500 ppm d'une enzyme, ladit nzym étant l'une d c lles énumérées dans la revendication 3.

20. Trouss selon la revendication 19, caractérisé en ce qu ledit précurseur primair est choisi parmi les composés suivants: p-phénylènediamine, o-phénylènediamin , 2,4-toluènediamine, N-phényl-p-phénylènediamine, N,N-diémthyl p-phénylènediamine, 2-nitro-p-phénylènediamine, N-méthyl-p-phénylènediamine, 4-nitro-o-phénylènediamine, o-hydroxyphénol p-hydroxyphénol, 3,4-dihydroxybenzaldéhyde, 2-méthoxy-4-(1-propényl)phénol, 4-méthoxyphénol, p-méthoxyaniline, N,N-diméthyl-p-phénylènediamine, acide 4- hydroxy-3-méthoxy-10 cinnamique, o-aminophénol, m-aminophénol, p-aminophén 1, 2-nitro-p-aminophénol, acide 2-amino-l-phénol-4-sulfoniqu, et leurs mélanges.